#### INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A01N 57/20, 47/36

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/08353

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

29. Mai 1992 (29.05.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/02068

(22) Internationales Anmeldedatum:

2. November 1991 (02.11.91)

(30) Prioritätsdaten:

P 40 36 069.5

13. November 1990 (13.11.90) DE

(71) Annelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HACKER, Erwin [DE/DE]; Margarethenstrasse 16, D-6203 Hochheim am Main (DE). RÖTTELE, Manfred [DE/DE]; Hornauer Strasse 133, D-6233 Kelkheim (DE). DANNIGKEIT, Walter [DE/DE]; Brüningstrasse 11, D-6233 Kelkheim (DE). HESS, Martin [DE/DE]; Buchenweg 83, D-6500 Mainz (DE). SCHUMACHER, Hans [DE/DE]; Claudiwestrasse 4 D-6093 Flörsheim am Main (DE). usstrasse 4, D-6093 Flörsheim am Main (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: HOECHST AKTIENGESELL-SCHAFT; Zentrale Patentabteilung, Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BB, BE (europäisches Patent), BF (OAPI Patent), BG, BJ (OAPI Patent), BR, CA, CF (OAPI Patent), CG (OAPI Patent), CH (europäisches Patent), CI (OAPI Patent), CM (OAPI Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GA (OAPI Patent), GB (europäisches Patent), GN (OAPI Patent), GR (europäisches P tent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KP, KR, LK, LU (europäisches Patent), MC, MG, ML (OAPI Patent), MR (OAPI Patent), MW, NL, NL (europäisches Patent), NO, PL, RO, SD, SE (europäisches Patent), SN (OAPI Patent), SU+,TD (OAPI Patent), TG (OAPI Patent) tent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: SYNERGISTIC HERBICIDAL AGENT

(54) Bezeichnung: SYNERGISTISCHE HERBIZIDE MITTEL

(57) Abstract

Synergistic reinforcement of activity against undesired plant growth is obtained by the combined application of an agent type A with an agent of type B, whereby type A are the herbicides gluphosinate (A1), glyphosates (A2) and their salts and type B are sulphonyl ureas of formula (B) in which R1 is a radical from the 2-ethoxyphenoxy, 2-propoxyphenoxy, 2-isopropoxyphenoxy, 2-methoxycarbonyl phenyl, 3-(dimethylamino-carbonyl)-pyride-2-yl, 3-ethylsulphonyl-pyride-2-yl, 3-[N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl)-N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylsulphonyl)-amino]-pyride-2-yl, (N-methyl-N-methyl-sulphonyl)-amino-sulphonyl, thoxy)-phenyl, 2-(methoxy-carbonyl)-phenyl and 2-(methoxycarbonyl)-thiene-3-yl group, R2 is H or methyl, R3 and R4 are mutually independently C1-C2-alkyl, C1-C2-alkoxy or C1-C2-haloalkoxy, and X is CH or N, or their salts, except for the application of combinations of a compound of formula (A2) with one or more compounds of formula (B) in which a)  $R^1 = 2$ -methoxycarbonyl-phenyl,  $R^2 = H$  or methyl and  $R^3 = methyl$ ,  $R^4 = methoxy$  and X = N, and b)  $R^1 = 2$ -(methoxycarbonyl)-thiene-3-yl,  $R^2 = H$ ,  $R^3 = Methyl$ ,  $R^4 = methoxy$  and X = N.

#### (57) Zusammenfassung

Synergistische Wirkungssteigerungen gegen unerwünschten Pflanzenwuchs werden durch kombinierte Applikation eines Wirkstoffs von Typ A mit einem Wirkstoff von Typ B erhalten, wobei Typ A die Herbizide Glufosinate (A1), Glyphosate (A2) bzw. deren Salze und Typ B Sulfonylharnstoffe der Formel (B), worin R1 ein Rest aus der Gruppe 2-Ethoxyphenoxy, 2-Propoxyphenoxy, 2-Isopropoxyphenoxy, 2-Methoxycarbonylphenyl, 3-(Dimethylamino-carbonyl)-pyrid-2-yl, 3-Ethylsulfonylpyrid-2-yl, 3-[N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl)-N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylsulfonyl)-amino]-pyrid-2-yl, (N-Methyl-N-methylsulfonyl)-amino-sulfonyl, 2-(2-Chlorethoxy)-phenyl, 2-(Methoxycarbonyl)-phenyl, 2-(Methoxycarbonyl)-thien-3-yl, R<sup>2</sup> H oder Methyl, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> unabhängig voneinander C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Haloalkoxy und X CH oder N bedeuten, oder deren Salzen, ausgenommen die Applikation von Kombinationen aus einer Verbindung der Formel (A2) mit einer oder mehreren Verbindungen der Formel (B), worin a) R<sup>1</sup> = 2-Methoxycarbonyl-phenyl, R<sup>2</sup> = H oder Methyl und R<sup>3</sup> = Methyl, R<sup>4</sup> = Methoxy und X = N und b)  $R^1 = 2$ -(Methoxycarbonyl)-thien-3-yl,  $R^2 = H$ ,  $R^3 = Methyl$ ,  $R^4 = Methoxy$  und X = N bedeuten.

#### + BESTIMMUNGEN DER "SU"

Die Bestimmung der "SU" hat Wirkung in der Russischen Föderation. Es ist noch nicht bekannt, ob solche Bestimmungen in anderen Staaten der ehemaligen Sowjetunion Wirkung haben.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

					•
AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Maii
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongoici
88	- Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritonico
8E	Belgien	GA-	Gabon -	MW	Malawi
BF ·	Burkina Faso	CB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR.	Brasilien	HU-	Ungarn	RO	Ruminico .
CA	Kanada	IT	Italien .	SD	Sudan
CF.	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	su+	Soviet Union
CI	Côu: d'Ivoire	u.	Licchtenstein	TD.	Tschad
CM.	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakci	LU	Luxemburg	us	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

Beschreibung

Synergistische herbizide Mittel

Die Erfindung liegt auf dem Gebiet der Pflanzenschutzmittel, die gegen monokotyle und dikotyle Unkräuter eingesetzt werden können.

Glufosinate-ammonium (Phosphinothricin-ammonium) ist ein bekanntes Herbizid, das über die grünen Pflanzenteile aufgenommen wird (Blattherbizid); siehe "The Pesticide Manual" 8th Edition, British Crop Protection Council 1987, S. 448. Glufosinate-ammonium wird vorwiegend im Nachauflauf-Verfahren zur Bekämpfung von Unkräutern und Ungräsern in Plantagen-Kulturen und auf Nichtkulturland sowie mittels spezieller Applikationstechniken auch zur Zwischenreihenbekämpfung in landwirtschaftlichen Flächenkulturen wie Mais, Baumwolle u.a. eingesetzt.

Glyphosate ist auch ein bekanntes Herbizid zur Bekämpfung von annuellen und perennierenden Unkräutern und Ungräsern. Die Wirkung wird ebenfalls über Nachauflauf-Applikation und Blattaufnahme erzielt; vgl. das genannte "The Pesticide Manual", S. 449.

Der Einsatz erfolgt hauptsächlich in Plantagen-Kulturen und auf Nichtkulturland. Bei handelsüblichen Produkten wird das Mono-Isopropylammonium-Salz von Glyphosate verwendet.

Überraschenderweise wurden nun in biologischen Versuchen einige herbizide Wirkstoffe gefunden, die bei gemeinsamer Ausbringung mit Glufosinateammonium oder Glyphosate ausgesprochen synergistische Wirkungssteigerungen ergeben.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind herbizide Mittel, gekennzeichnet durch einen herbizid wirksamen Gehalt an einer Kombination aus

A) einer oder mehreren Verbindungen der Formeln (A1) und (A2)

$$H_3$$
C -  $P$  -  $CH_2$ CH - CO - OH (A1)  
OH  $NH_2$ 

$$(HO)_2^P - CH_2 - NH_2 - CH_2 - CO - OH (A2)$$

oder deren Salzen

und

B) einer oder mehreren Verbindungen der allgemeinen Formel (B)

$$R^{1} - SO_{2} - NH - \overset{O}{C} - N \underset{R^{2}}{\overset{N}{=}} \overset{R^{3}}{\underset{R^{4}}{\overset{N}{=}}}$$
 (B)

worin

R<sup>1</sup> ein Rest aus der Gruppe 2-Ethoxyphenoxy,
2-Propoxyphenoxy, 2-Isopropoxyphenoxy,
2-Methoxycarbonylphenyl, 3-(Dimethylamino-carbonyl)pyrid-2-yl, 3-Ethylsulfonyl-pyrid-2-yl, 3-[N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>Alkyl)-N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylsulfonyl)-amino]-pyrid-2-yl,
(N-Methyl-N-methylsulfonyl)-amino-sulfonyl,
2-(2-Chlorethoxy)-phenyl, 2-(Methoxycarbonyl)-phenyl,
2-(Methoxycarbonyl)-thien-3-yl,

R<sup>2</sup> H oder Methyl,

 $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^4$  unabhängig voneinander  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_2$ -Alkyl,  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_2$ -Alkoxy oder  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_2$ -Haloalkoxy und  $\mathbb{C}_1$ 

bedeuten, oder deren Salzen, ausgenommen die Kombinationen aus einer Verbindung der Formel (A2) mit einer oder mehreren Verbindungen der Formel (B), worin

- a)  $R^1 = 2$ -Methoxycarbonyl-phenyl,  $R^2 = H$  oder Methyl und  $R^3 = Methyl$ ,  $R^4 = Methoxy$  und X = N und
- b)  $R^1 = 2$ -(Methoxycarbonyl)-thien-3-yl,  $R^2 = H$ ,  $R^3 = Methyl$ ,  $R^4 = Methoxy$  und X = N bedeuten.

Als Salze der Verbindungen der Formel Al und A2 sind Ammonium-, Mono-, Di- und Trialkylammoniumsalze, Alkalimetall- und Erdalkalimetallsalze bevorzugt. Besonders bevorzugt ist Glufosinate-monoammoniumsalz (A1-1) und Glyphosate-monoisopropylammoniumsalz (A2-1). Glufosinate kommt als D- und L-Form und deren Gemische, z.B. als Racemat vor. Die Formel Al umfaßt alle genannten Raumformen und deren Gemische, wobei das Racemat und die L-Form und deren Gemische bevorzugt sind.

Verbindungen der Formel (B) können Salze mit Basen bilden, bei denen der Wasserstoff der SO<sub>2</sub>NH-Gruppe durch ein für die Landwirtschaft geeignetes Kation ersetzt wird, z.B. Metallsalze wie Alkali- oder Erdalkalimetallsalze, oder Ammoniumsalze oder Salze mit organischen Aminen. Auch Säureadditionsalze mit z.B. HCl, HBr, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> und HNO<sub>3</sub> sind möglich.

Geeignete Verbindungen der Formel (B) sind beispielsweise

- 1-[(2-Ethoxyphenoxy)-sulfonyl]-3-(4,6-dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoff (B1),
- 1-[(2-n-Propoxyphenoxy)-sulfonyl]-3-(4,6-dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoff (B2),

methyl, EPX-M 6316),

```
1-[(2-Isopropoxyphenoxy)-sulfonyl]-3-(4,6-dimethoxy-
pyrimid-2-yl)-harnstoff
                        (B3),
1-[(2-Methoxycarbonyl-phenyl)-sulfonyl]-3-[4,6-bis-
(difluormethoxy)-pyrimid-2-yl]-harnstoff (B4;
Primisulfuron-methyl, CGA 136872),
1-[(3-Dimethylaminocarbonyl-pyridin-2-yl)-sulfonyl]-3-
(4,6-dimethoxypyrimidin-2-yl)-harnstoff (B5; Nicosulfuron,
SL-950),
1-[(3-Ethylsulfonyl-pyridin-2-yl)-sulfonyl]-3-(4,6-
dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoff (B6; DPX-E 9636),
1-[3-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-pyrid-2-ylsulfonyl]-
3-(4,6-dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoff
1-[3-(N-Ethyl-N-methylsulfonyl-amino)-pyrid-2-ylsulfonyl]-
3-(4,6-dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoff (B8),
1-[3-(N-Methyl-N-ethylsulfonyl-amino)-pyrid-2-ylsulfonyl]-
3-(4,6-dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoff
1-[3-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-pyrid-2-ylsulfonyl]-
3-(4,6-dimethyl-pyrimid-2-yl)-harnstoff (B10),
1-[3-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-pyrid-2-ylsulfonyl]-
3-(4-methoxy-6-methyl-pyrimid-2-yl)-harnstoff (Bl1),
1-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-aminosulfonyl)-3-(4,6-
dimethoxypyrimid-2-yl)-harnstoff (B12; Amidosulfuron),
1-(2-Methoxycarbonyl-thien-3-ylsulfonyl)-3-(4-methoxy-6-
methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-harnstoff (B13; Thiameturon-
```

1-[2-(2-Chlorethoxy)-phenyl-sulfonyl]-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-harnstoff (B14; Triasulfuron)

1-[(2-Methoxycarbonyl-phenyl)-sulfonyl]-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-harnstoff (B15; Metsulfuronmethyl, DPX 6376),

und

1[(2-Methoxycarbonyl-phenyl)-sulfonyl]-3-methyl-3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-harnstoff (B16; Tribenuron-methyl, DPX-L 5300).

Bevorzugt sind erfindungsgemäße herbizide Mittel mit Kombinationen der Verbindung (Al-1) mit ein oder mehreren Verbindungen aus der Gruppe (B1) bis B16), insbesondere (B1), (B2), (B3), (B5), (B7), (B8), (B9), (B10), (B11), (B13) und (B16).

Bevorzugt sind außerdem erfindungsgemäße herbizide Mittel mit Kombinationen der Verbindung (A2-1) mit ein oder mehreren Verbindungen aus der Gruppe (B1) bis (B12), insbesondere (B1), (B2), (B3), (B5) und (B12).

Die Verbindungen der Formeln (B1) bis (B3) sind 1-[(2-Alkoxyphenoxy)-sulfonyl]-3-(4,6-dimethoxy-pyrimid-2-yl)-harnstoffe und aus EP-A-0342569 bekannt. Im Vor- und Nachauflauf-Verfahren appliziert, werden sie von den annuellen Kulturpflanzenarten wie Getreide, Reis und Mais toleriert. Die Wirkung erstreckt sich über ein breites Spektrum von annuellen und perennierenden Arten von Unkäutern, Ungräsern und Cyperaceen.

Die Verbindung der Formel (B4) (Pirimisulfuron) ist aus Brighton Crop Protection Conference-Weeds-1987, S. 41-48 bekannt.

Die Verbindung der Formel (B5) ist als Nicosulfuron oder SL-950 bekannt (siehe F. Kimura et al., Brighton Crop Protection Conference-Weeds-1989, Seiten 29-34).

Nicosulfuron (SL-950), d.h. 3-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yl)-1-(3-dimethylaminocarbonyl-pyridin-2-yl-sulfonyl)-harnstoff, ist ein Sulfonylharnstoff-Herbizid, das bisher hauptsächlich zur Bekämpfung von Gräsern und breitblättrigen Unkräutern in Mais eingesetzt worden ist.

Im Nachauflaufverfahren appliziert, werden eine Vielzahl von annuellen und perennierenden Unkräutern und Ungräsern kontrolliert.

Die Verbindung der Formel (B6) (DPX-E 9636) ist aus Brighton Crop Protection Conf.-Weeds-1989, S. 23 ff. bekannt.

Die Verbindungen der Formel (B7) bis (B11) sind aus der Deutschen Patentanmeldung P 40 00 503.8 bekannt.

Amidosulfuron (B12) ist aus EP-A-0 131 258 und Z. Pfl. Krankh. Pfl. Schutz, Sonderheft XII, S. 489-497 (1990) bekannt.

Die Verbindungen (B13) bis (B16) sind in Farm Chemicals Handbook '90, Meister Publishing Company, Willoughby, Ohio, USA (1990) beschrieben.

Allen genannten Herbiziden ist gemeinsam, daß sie im Nachauflauf über die Blätter (teilweise oder vollständig) aufgenommen werden und so zur Wirkungs-Entfaltung kommen.

Einige Kombinationen von Verbindungen der Formel (A2) und Sulfonylharnstoffen sind bereits bekannt; siehe S. B. Horsley, Proc. Northeast. Weed Sci. Soc. 42, 84 (1988); H. R. Mashadi und J. O. Evans, Res. Prog. Rep. West. Soc. Weed Sci. 1987 Meet., 348-50; K. E. Bowren, G. S. Noble, Res. Rep. Expert Comm. Weeds West. Can. (33 Meet) Vol. 2, 240 (1986); D. G. Pchajek, J. D. Gingerich, Res. Rep. Expert Comm. Weeds West. Can. (34 Meet.) Vol. 2, 524-26 (1987).

7

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel weisen eine ausgezeichnete herbizide Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum wirtschaftlich wichtiger mono- und dikotyler Schadpflanzen auf.

Bei Applikation der Wirkstoffkombinationen auf die grünen Pflanzenteile im Nachauflaufverfahren tritt sehr rasch nach der Behandlung ein drastischer Wachstumsstopp ein, und die Unkrautpflanzen bleiben in dem zum Applikationszeitpunkt vorhandenen Wuchsstadium stehen oder sterben nach einer gewissen Zeit mehr oder weniger schnell ab. Auf diese Weise werden Unkräuter sehr effektiv bekämpft. Im Einsatz zur Bekämpfung von Unkräutern in Plantagen, wird eine für die Kulturpflanzen schädliche Unkrautkonkurrenz nachhaltig durch den Einsatz der neuen erfindungsgemäßen Mittel beseitigt.

Mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen wird z. B. eine herbizide Wirkung erreicht, die über das hinausgeht, was als additive Wirkung der Einzelkomponenten zu erwarten gewesen ist. Solche Wirkungssteigerungen erlauben es, die Einsatzmengen der einzelnen Wirkstoffe erheblich zu reduzieren. Bei vergleichbaren Einsatzmengen ist das bekämpfte Unkraut/Ungras-Spektrum durch die synergistischen Effekte wesentlich breiter. Gleichzeitig werden bei den meisten Kombinationen Eigenschaften, die in der praktischen Anwendung äußerst wichtig sind, wesentlich verbessert. Dazu zählen z.B. die Wirkungsgeschwindigkeit, die Dauerwirkung, die Anwendungsflexibilität u.a.. Dies erlaubt eine umfassende schnelle, dauerhafte und billige Ungras- und Unkrautbekämpfung. Solche Eigenschaften sind deshalb wirtschaftlich fortschrittlich, weil sie dem Anwender erhebliche Vorteile bei der praktischen Unkrautbekämpfung bieten, indem er Unkräuter billiger oder rascher oder dauerhafter bekämpfen kann und dadurch in einem Kulturpflanzenbestand mehr Ertrag erntet.

Die Wahl des Gewichtsverhältnisses und die Aufwandmengen sind beispielsweise von Mischungspartner, Entwicklungsstadium der Unkräuter oder Ungräser, Unkrautspektrum, Umweltfaktoren und Klimabedingungen abhängig.

Die Gewichtsverhältnisse A: B können daher innerhalb weiter Grenzen schwanken und liegen in der Regel bei 1500:1 bis 1: 10 bezogen auf das Gewicht.

Vorzugsweise werden Gewichtsverhältnisse von 200:1 bis 1:2, insbesondere 50:1 bis 5:1, angewendet.

Die Aufwandmengen der Herbizide A in den Wirkstoffkombinationen liegen bevorzugt zwischen 10 und 2500 g/ha, bezogen auf aktiven Wirkstoff. Vorzugsweise wird Glufosinate in Mengen von 10 bis 1200 g/ha und Glyphosate in Mengen von 500 bis 2000 g/ha angewendet. Die Aufwandmengen von Verbindungen des Typs B sind in der Regel von 2 bis 200 g/ha, vorzugsweise von 2 bis 120 g/ha, insbesondere von 2 bis 100 g/ha, bezogen auf aktiven Wirkstoff.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können sowohl als Mischformulierungen der beiden Komponenten vorliegen, die dann in üblicher Weise mit Wasser verdünnt zur Anwendung gebracht werden, oder als sogenannte Tankmischungen durch gemeinsame Verdünnung der getrennt formulierten Komponenten mit Wasser hergestellt werden.

Die Verbindungen A und B oder deren Kombinationen können auf verschiedene Art formuliert werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben sind. Als Formulierungsmöglichkeiten kommen beispielsweise in Frage: Spritzpulver (WP), emulgierbare Konzentrate (EC), wäßrige Lösungen (SL), Emulsionen (EW) wie Öl-in Wasser- und Wasser-in-Öl-Emulsionen, versprühbare

WO 92/08353 PCT/EP91/02068

9

Lösungen oder Emulsionen, Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, Suspoemulsionen, Stäubemittel (DP), Beizmittel, Granulate zur Boden- oder Streuapplikation oder wasserdispergierbare Granulate (WG), ULV-Formulierungen, Mikrokapseln oder Wachse.

Diese einzelnen Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986; van Valkenburg, "Pesticides Formulations", Marcel Dekker N. Y., 2nd Ed. 1972-73; K. Martens, "Spray Drying Handbook", 3rd Ed. 1979, G. Goodwin Ltd. London.

Die notwendigen Formulierungshilfsmittel wie
Inertmaterialien, Tenside, Lösungsmittel und weitere
Zusatzstoffe sind ebenfalls bekannt und werden
beispielsweise beschrieben in: Watkins, "Handbook of
Insecticide Dust Diluents and Carriers", 2nd Ed., Darland
Books, Caldwell N.J.; H. v. Olphen, "Introduction to Clay
Colloid Chemistry"; 2nd Ed., J. Wiley & Sons, N.Y.,
Marsden, "Solvents Guide", 2nd Ed., Interscience, N.Y.
1950; McCutcheon's, "Detergents and Emulsifiers Annual",
MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood,
"Encyclopedia of Surface Active Agents", Chem. Publ. Co.
Inc., N. Y. 1964; Schönfeldt, Grenzflächenaktive
Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesell., Stuttgart 1976,
Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7,
C. Hauser Verlag München, 4. Aufl. 1986.

Auf der Basis dieser Formulierungen lassen sich auch Kombinationen mit anderen pestizid wirksamen Stoffen, wie anderen Herbiziden, Fungiziden oder Insektiziden, sowie Safenern, Düngemitteln und/oder Wachstumsregulatoren herstellen, z. B. in Form einer Fertigformulierung oder als Tankmix.

Spritzpulver (benetzbare Pulver) sind in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate, die neben dem Wirkstoff außer einem Verdünnungs- oder Inertstoff noch Netzmittel, z. B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole oder -Fettamine, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, Alkansulfonate oder Alkylbenzolsulfonate und Dispergiermittel, z. B. ligninsulfonsaures Natrium, 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalin-sulfonsaures Natrium oder auch oleylmethyltaurinsaures Natrium enthalten.

Emulgierbare Konzentrate werden durch Auflösen des Wirkstoffes in einem organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter Zusatz von einem oder mehreren Emulgatoren hergestellt. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calcium-Salze wie Ca-Dodecylbenzolsulfonat oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyether, Sorbitanfettsäureester, Polyoxyethylensorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitester.

Stäubemittel erhält man durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit und Pyrophyllit oder Diatomeenerde.

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Klebemitteln, z.B. Polyvinylalkohol, polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen, auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für

die Herstellung von Düngemittelgranulaten übichen Weise - gewünschtenfalls in Mischung mit Düngemitteln - granuliert werden.

Die agrochemischen Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 Gewichtsprozent, insbesondere 2 bis 95 Gew.-%, Wirkstoffe A + B. Die Konzentrationen der Wirstoffe A + B können in den Formuleriungen verschieden sein.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration z.B. etwa 10 bis 95 Gew.-%, der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 1 bis 85 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-% betragen. Staubförmige

Formulierungen enthalten etwa 1 bis 25 Gew.-%, meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 0,2 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 2 bis 20 Gew.-% Wirkstoff. Bei Granulaten wie wasserdispergierbaren Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Verbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel und Füllstoffe verwendet werden. In der Regel liegt der Gehalt bei den in Wasser dispergierbaren Granulaten zwischen 10 und 90 Gew.-%.

Daneben enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Lösungsmittel, Fülloder Trägerstoffe.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Formulierungen gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt, z.B. bei Spritzpulvern, emulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und wasserdispergierbaren Granulaten mittels Wasser. Staubförmige Zubereitungen, Boden- bzw. Streugranulate, sowie versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Bevorzugt ist die gemeinsame Ausbringung der Wirkstoffe in Form von Tankmischungen, wobei die optimal formulierten konzentrierten Formulierungen der Einzelwirkstoffe gemeinsam im Tank mit Wasser gemischt und die erhaltene Spritzbrühe ausgebracht wird.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung:

- A. Formulierungsbeispiele
- a) Ein Stäubmittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Wirkstoffkombination und 90 Gew.-Teile Talkum als Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile Wirkstoff A + B, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gew.-Teil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.
- C) Ein in Wasser leicht dispergierbares
  Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20
  Gewichtsteile Wirkstoff A + B mit 6 Gew.-Teilen
  Alkylphenolpolyglykolether (\*Triton X 207), 3
  Gew.-Teilen Isotridecanolpolyglykolether (8 EO) und 71
  Gew.-Teilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B.
  ca. 255 bis über 277 °C) mischt und in einer
  Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron
  vermahlt.
- d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gew.-Teilen Wirkstoff A+B, 75 Gew.-Teilen Cyclohexanon als Lösemittel und 10 Gew.-Teilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.

e) Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird erhalten indem man

75	Gewichtsteile	Wirkstoffe A + B,
10	ŧŧ	ligninsulfonsaures Calcium,
5	tt	Natriumlaurylsulfat,
3	· n	Polyvinylalkohol und
7	<b>11</b>	Kaolin

mischt, auf einer Stiftmühle mahlt und das Pulver in einem Wirbelbett durch Aufsprühen von Wasser als Granulierflüssigkeit granuliert.

f) Ein in Wasser dispergierbares Granulat wird auch erhalten, indem man

```
25 Gewichtsteile Wirkstoff A + B,

5 " 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-
disulfonsaures Natrium,

2 " oleoylmethyltaurinsaures Natrium,

1 Gewichtsteil Polyvinylalkohol,

17 Gewichtsteile Calciumcarbonat und

50 " Wasser
```

auf einer Kolloidmühle homogenisiert und vorzerkleinert, anschließend auf einer Perlmühle mahlt und die so erhaltene Suspension in einem Sprühturm mittels einer Einstoffdüse zerstäubt und trocknet.

### B. Biologische Beispiele

Verschiedene wirtschaftlich wichtige Unkräuter und Ungräser waren unter natürlichen Freilandbedingungen aufgewachsen. Nach Erreichen von bestimmten Entwicklungsstadien (ausgedrückt durch die Anzahl der entfalteten Blätter bzw. durch die Wuchshöhe) wurden die Herbizid-Mischungen mittels

spezieller Parzellen-Spritzgeräte ausgebracht. In der Regel wurden 300-400 Liter Wasser je Hektar verwendet und die Spritzbrühe mit einem Druck von 2,5 bar ausgebracht.

Im Zeitraum von 3-8 Wochen nach der Applikation wurde die herbizide Wirksamkeit der behandelten Teilstücke im Vergleich zu unbehandelten Kontroll-Parzellen durch visuelle Bonituren bewertet. Dabei wurde die Schädigung sowie die Entwicklung aller oberirdischen Pflanzenteilen erfaßt.

Bei den Kombinationen wurde unterschieden zwischen dem errechneten und dem gefundenen Wirkungsgrad. Der errechnete, theoretisch zu erwartende Wirkungsgrad einer Kombination wird ermittelt nach der Formel von S. R. Colby: Calculation of synergistic and antagonistic responses of herbicide combinations, Weeds 15 (1967) 20-22.

Diese Formel lautet:

$$E = X + Y - \frac{X \cdot Y}{100}$$

wobei

X = % Schädigung durch Herbizid A bei x kg/ha Aufwandmenge;

Y = % Schädigung durch Herbizid B bei y kg/ha Aufwandmenge;

E = die zu erwartende Schädigung durch die Herbidzide A + B bei x + y kg/ha.

Ist die tatsächliche Schädigung größer als die rechnerisch zu erwartende, so ist die Wirkung der Kombination mehr als additiv, d. h. es liegt ein synergistischer Wirkungseffekt vor. In der Mehrzahl der Fälle ist die synergistische Wirkungssteigerung jedoch so hoch, daß auf das Kriterium nach Colby verzichtet werden kann; die Wirkung der Kombination übersteigt dann deutlich die formale (zahlenmäßige) Summe der Wirkungen der Einzelstoffe.

Es sei besonders darauf hingewiesen, daß eine Beurteilung des Synergismus bei den hier eingesetzten Wirkstoffen die stark unterschiedlichen Aufwandmengen der Einzelwirkstoffe berücksichtigen muß. Es ist somit nicht sinnvoll, die Wirkungen der Wirkstoffkombinationen und die Einzelwirkstoffe jeweils bei gleichen Aufwandmengen zu vergleichen. Die erfindungsgemäß einzusparenden Wirkstoffmengen werden nur durch die überadditive Wirkungssteigerung bei Einsatz der kombinierten Aufwandmengen oder durch die Verringerung der Aufwandmengen beider Einzelwirkstoffe in der Kombination im Vergleich zu den Einzelwirkstoffen bei jeweils gleicher Wirkung erkennbar.

#### Beispiel 1

Tabelle 1: Kombination (A1-1) + (B1) gegen Cyperus rotundus

Herbizider Wirkstoff	Dosis g_ai/ha	Wirkung in %
	3/	
(A1-1)	400	0
	800	30
	1200	<b>`</b> 53
* (	1500	55
(B1)	30	<b>5</b> '
	60 <sub>.</sub>	5
	120	25

Fortsetzung der Tabelle

Herbizider	Dosis	Wirkung in %
Wirkstoff	g ai/ha	
(A1-1) + (B1)	400+ 30	35
	400+ 60	55
	400+120	68
	800+ 30	90
•	800+ 60	90
	800+120	96
	1200+ 30	92
•	1200+ 60	96
	1200+120	97

#### Abkürzungen zu Tabelle 1

ai = active ingredient (= bezogen auf reinen Wirkstoff)

(Al-1) = Glufosinate-monoammoniumsalz, als 20 % wäßrige Formulierung (SL 20) in den Tankmix gegeben.

= 1-[(2-Ethoxyphenoxy)sulfonyl]-3-(4,6-dimethoxypyrimid-2-yl)-harnstoff als 20 %iges wasserdispergierbares Pulver in den Tankmix gegeben.

#### Beispiel 2:

Cyperus rotundus wurde kurz vor Blühbeginn (Stadium 51) behandelt und die Schädigung nach Applikation bonitiert (s. Tabelle 2).

Tabelle 2: Kombination (A2-1) + (B1) gegen Cyperus rotundus

Herbizider	Dosis	Wirkung in %
Wirkstoff	g ai/ha	
	•	
(A2).	1080	80
	2160	93
(B1)	60	5
(A2-1)+(B1)	1080+ 60	95

Abkürzungen zu Tabelle 2:

Beispiel 3

Analog Beispiel 1 und 2 wurden die in Tabelle 3 angegebenen Ergebnisse erhalten.

Tabelle 3: Kombination (A1-1) + (B5) gegen perennierende und annuelle Arten

Herbizide	Dosis	CYPRO	AMASP	TAGMI	COMBE
	g ai/ha			<del></del>	
(A1)	1000	85	100	100	97
•	400	35	40	55	42
(B5)	30	0	0	0	2
	20	0	0 -	0.	0 .
	10	0	0	0	7
(A1-1)+(B5)	400+10	50	100	100	75
	400+20	60	100	100	85
	400+30	80	100	100	87

Anmerkungen zu Tabelle 3:

Behandlung: Nachauflauf 4-6 Blattstadium bis Beginn

Blüte/25-50 cm Wuchshöhe

Auswertung: 28-57 Tage nach Applikation

Unter natürlichen Verhältnissen wurden geprüft:

- CYPRO = Cyperus rotundus

- AMASP = Amaranthus spinosus

- TAGMI = Tagmites minor

- CCMBE = Commelina benghalensis

(A1-1) = siehe Tabelle 1

(B5) = Nicosulfuron als 20 %iges wasserdispergierbares Pulver in den Tankmix gegeben.

#### Beispiel 4

Analog zu den Beispielen 1 bis 3 wurden die in Tabelle 4 angegebenen Resultate erhalten.

Tabelle 4: Kombination (A1-1) + (B5) gegen annuelle Arten

Herbizide	Dosis g ai/ha	BRSNN	MEUIN	VICVI	GALAP	POLCU	URTDI
(A1-1)	600	72	98	92	0	92	50
	300	20	25	42	0	57	10
(B5)·	40	87	0	0	25	52	85
(A1-1)+(B5	) 300+40	95 (E=79)	, 85	62	-75	100 (E=80)	96 (E=86)

## Anmerkungen zu Tabelle 4:

Behandlung: Im 3-8 Blattstadium Auswertung: 30 Tage nach Bonitur

Abkürzungen: BRSNN = Brassica napus napus

MEUIN = Melilotus indicus

VICVI = Vicia villosa

GALAP = Galium aparine

POLCU = Polygonum cuspidatum

URTDI = Urtica dioica

E = Erwartungswert nach COLBY

(A1-1) = s. Tabelle 1

(B5) = " 3 ai = s. Tabelle 1

Beispiel 5

Analog zu den Beispielen 1 bis 4 wurden die Ergebnisse in der Tabelle 5 erhalten.

Tabelle 5: Kombination (A1-1) + (B7)

Herbizide	Dosis	GALAP	VERPE	VIOAR	ECHCG
<del></del>	g ai/ha			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(A1-1)	1000	80	90	85	95
	600	70	80	35	92
	400	25	50	0	50
	200	0	, <b>o</b>	0	0
	100	0	0	0	0
(B7)	25	50	0	65	85
	12,5	0	0	40	<b>75</b> .
					•
(A1-1)+(B7)	200+12,5	95	50	65	98
	200+25	90	70	80	95
	400+12,5	98	90	89	90 (E=88)
	400+25	80	93	97	98 (E=92)

Abkürzungen: GALAP = Galium aparine

VERPE = Veronica persicaria

VIOAR = Viola arvense

ECHCG = Echinochloa crus galli

(A1-1) = s. Tabelle 1

(B7) = 1-[3-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-

amino)-pyrid-2-yl-sulfonyl]-3-

(4,6-dimethoxypyrimid-2-yl)-

harnstoff

Applikation: Im 1-8-Blattstadium;

Auswertung: 6 Wochen nach Applikation

#### Patentansprüche:

- 1. Herbizide Mittel gekennzeichnet durch einen herbizidwirksamen Gehalt an einer Kombination aus
- A) einer oder mehreren Verbindungen der Formeln (A1) und (A2)

$$H_3C - P - CH_2CH_2CH - CO - OH$$
 (A1)

$$(HO)_{2}^{O}$$
 -  $CH_{2}$  -  $NH_{2}$  -  $CH_{2}$  -  $CO$  -  $OH$  (A2)

oder deren Salzen

und

B) einer oder mehreren Verbindungen der allgemeinen Formel (B)

$$R^{1} - SO_{2} - NH - C - N \xrightarrow{R^{2}} X$$
(B)

worin

R<sup>1</sup> ein Rest aus der Gruppe 2-Ethoxyphenoxy,
2-Propoxyphenoxy, 2-Isopropoxyphenoxy,
2-Methoxycarbonylphenyl, 3-(Dimethylamino-carbonyl)pyrid-2-yl, 3-Ethylsulfonyl-pyrid-2-yl, 3-[N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>Alkyl)-N-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkylsulfonyl)-amino]-pyrid-2-yl,
(N-Methyl-N-methylsulfonyl)-amino-sulfonyl,
2-(2-Chlorethoxy)-phenyl, 2-(Methoxycarbonyl)-phenyl,
2-(Methoxycarbonyl)-thien-3-yl,

R<sup>2</sup> H oder Methyl,

 $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^4$  unabhängig voneinander  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_2$ -Alkyl,  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_2$ -Alkoxy oder  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_2$ -Haloalkoxy und X CH oder N

bedeuten, oder deren Salzen, ausgenommen die Kombinationen aus einer Verbindung der Formel (A2) mit einer oder mehreren Verbindungen der Formel (B), worin

- a)  $R^1 = 2$ -Methoxycarbonyl-phenyl,  $R^2 = H$  oder Methyl und  $R^3 = Methyl$ ,  $R^4 = Methoxy$  und X = N und
- b)  $R^1 = 2$ -(Methoxycarbonyl)-thien-3-yl,  $R^2 = H$ ,  $R^3 = Methyl$ ,  $R^4 = Methoxy und X = N bedeuten.$
- 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel (A1) oder (A2) und eine Verbindung der Formel (B) enthalten.
- 3. Mittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie 0,1 bis 99 Gew.-% der Wirkstoffe A und B neben üblichen Formulierungshilfsmitteln enthalten.
- 4. Mittel nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Wirkstoffe A und B im Gewichtsverhältnis 1500 : 1 bis 1 : 10 enthalten.
- 5. Mittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis 200 : 1 bis 1 : 2 beträgt.
- 6. Verfahren zur Herstellung eines Mittels nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man ein oder mehrere Verbindungen A mit ein oder mehreren Verbindungen B analog einer üblichen Pflanzenschutzmittelformulierung aus der Gruppe, enthaltend

Spritzpulver, emulgierbare Konzentrate, wäßrige Lösungen, Emulsionen, versprühbare Lösungen (tank-mix), Dispersionen auf Öl- oder Wasserbasis, Suspoemulsionen, Stäubemittel, Beizmittel, Boden- oder Streugranulate, wasserdispergierbare Granulate, ULV-Formulierungen, Mikrokapseln und Wachse, formuliert.

- 7. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man auf diese eine herbizid wirksame Menge einer der in einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5 definierten Kombinationen von Wirkstoffen A+B appliziert.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Aufwandmengen für die Verbindungen A von 10 bis 2500 g/ha und die Aufwandmengen für die Verbindungen B von 2 bis 200 g/ha betragen.
- 9. Verwendung von nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5 definierten Mitteln zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

		International Application No PCP	/RP 91 /02060
I. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (II sever	al classification symbols apply, indicate all *	/III JI/VZV06
Accordin	ng to international Patent Classification (IPC) or to i	both National Classification and IPC	
Int	$1.  ext{ c1}^{5}$ A 01 N 57/20, 47/36		
	. , ,		
H. FIELL	DS SEARCHED		
Charlffree	Minimum E	Documentation Searched 7	
<u> </u>	non Cyclain	Classification Symbols	
Int.	C1. A 01 N	*	
	A OI N		
	Documentation Searched	other than Minimum Documentation sments are included in the Fields Searched	
	To the Latest that Good Boo.	- Thereta are tricipaed in the Press Selected	*
	$\star \mathcal{U}$		
W 5000			
alegory *	Chrise of Dogwood 11 and to design		
anguly -	Citation of Document, 11 with indication, who	re appropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
х	EP, A2, 0252237 (HOBCHST A	PRIESPONT COURSES	
	13 January 1988,	ALLEMOSES CHAPT)	1–9
ļ	see the whole document		
i		_	
P,X	EP, A2, 0431545 (HOECHST A	KTTENGESELLSCHAFT)	1-9
į	12 June 1991,	Å*	
1	see claims; page 3, line 2	1	
	line 24; page 4, line 3 -	line 7;	
	page 14, line 34 - page 16	, line 55	. 1
x	Newthern to 2 and	_	
^	Northeastern Weed Science	Society, vol. 42, 1988,	1-9
1	Proceedings, S.B. Horsley: phosate with adjuvants and	other herbinides for	
1	striped maple control", page	To 94	
ļ		ye 04 -	
• •			
•	•	A	S <sub>1</sub>
•			
- 1			
	-		İ
i		./.	
•			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	categories of cited documents: 19 ment defining the general state of the art which is n	"T" later document published after the or priority date and not in conflict	With the application but
Count	dered to be of particular relevance	. Cited to understand the principle invention	or theory underlying the
"E" earlie filing	r document but published on or after the internation date	"A" Opcument of particular relevance	the claimed invention
"L" docur	ment which may throw doubts on priority claim(s) I is cited to establish the publication date of anoth		
citatio	on or other special reason (as specified)	cannot be considered to involve an	inventive step when the
other	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition means	or document is combined with one of ments, such combination being ob-	r more other such docu-
"P" docum	ment published prior to the international filing date bithan the priority date claimed	ut in the art.	
		"&" document member of the same par	ent tentily
CERTIF	Actual Completion of the International Search	Date of Marines of this Assessment	
		Date of Mailing of this International Sear	
9 Jan	nuary 1992 (09.01.92)	10 February 1992 (10	.02.92)
ernational	Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
EIROPE	AN PATENT OFFICE		1
E	CUICHI VELICO	1	

Category * ;	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
X	WO, Al, 9007275 (MONSANIO COMPANY) 12 July 1990, see claims 1-7, 9-11; page 30,	1-9
	line 7 - line 28	*
X i	EP, Al, 0318276 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 31 May 1989, see column 8, line 9 - line 14; line 16 -	1-9
	line 23; claims	
X	WO, Al, 8904606 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 1 June 1989, see page 9, line 24 - page 10, line 4; claims	1-9
<b>X</b>	WO, Al, 9002486 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 22 March 1990, see page 6, line 11 - page 7, line 36; claims 1, 3, 6, 10, 11	1-9
A	EP, Al, 0192583 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 27 August 1986, see claims; page 3, line 30 - line 31	1-9
A	EP, Al, 0387165 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 12 September 1990, see claims 1, 2, 4, 5	1-9
A	Patent Abstracts of Japan, vol. 11, No. 60, C405 abstract from JP 61-218503, publ 1986-09-29 NISSAN CHEM IND LTD et al.	1-9

## ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.PCT/EP 91/02068

SA 52469

Patent document cited in search report	Publication date	Patent f memb	Publication date	
	13/01/88	AU-B-	605484	17/01/91
P-A2- 0252237	13/01/00	AU-D-	7264087	12/11/87
•		DE-A-	3615711	17/09/87
		EP-A-	0412577	13/02/91
		JP-A-	62267211	19/11/87
:All		ZA-A-	8703301	02/11/87
P-A2- 0431545	12/06/91	DE-A-	3940573	13/06/91
·	12/07/90	AU-D-	4833390	01/08/90
M-A1- 9007275	22,01,00	CA-A-	2006816	30/06/90
		EP-A-	037 <b>89</b> 85	25/07/90
	•	EP-A-	0452366	23/10/91
	31/05/89	AU-D-	2820389	14/06/89
-b-VI- 0219516	52, 55, 55	EP-A-	0394324	31/10/90
		JP-T-	3501479	04/04/91
		US-A-	4959095	25/09/90
		MO-Y-	89/04606	01/06/89
	01/06/88	AU-D-	2820389	14/06/89
WO-A1- 8904606	01, 00, 00	EP-A-	0318276	31/05/89
		EP-A-	0394324	31/10/90
		JP-T-	3501479	04/04/91
		US-A-	4959095	25/09/90 
WO-A1- 9002486	22/03/90	AU-D-	4193689	02/04/90
MO-VI- 2005490		EP-A-	0360441	28/03/90
	. *	EP-A-	0432200	19/06/91
EP-A1- 0192583	27/08/86	AU-B-	577658	29/09/88
EP-AI- 0132303		AU-D-	5259586	31/07/86
		CA-A-	1272890	21/08/90
		FR-A-B-	2576181	25/07/86
		GB-A-B-	2169806	23/07/86
		JP-A-	61172805	04/08/86
		OA-A-	8194 	30/10/87
EP-A1- 0387165	12/09/90	AU-D-	5078990	20/09/90
Fh-WI- 030\100		CA-A-	2011531	07/09/9
		FR-A- JP-A-	2644036 2289505	14/09/90 29/11/90
		Ur A		

For more details about this annex: see Official Journal of the European patent Office, No. 12/82

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 91/02068

	ASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGENSTANDS (bei n		∍en) <sup>6</sup>	
1	der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach de S A 01 N 57/20, 47/36	ar nationalen Klasssifikation und der IPC		
Int.CL5	A UI N 5//20, 4//30			
II. REC	CHERCHIERTE SACHGEBIETE			
	Recherchierter M	lindestprüfstoff <sup>7</sup>		
	kationssystem	Kisssifikationssymbole		
Int.CL5	· ·			
İ	A 01 N			
	Recharchierte nicht zu	um Mindestprüfstoff-gehörende Veröffentlichungen, s		
		unter die recherchierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>		
l				
III. CINI	SCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN <sup>S</sup>		,	
Art *	Kennzeichnung der Veröffentlichung <sup>11</sup> "zoweit erforderlic	ch unter Angabe der maßgabtichen Teile <sup>12</sup>	Betr. Anspruch Hr.13	
X	EP, A2, 0252237 (HOECHST AKTIEN	IGESELLSCHAFT)	1-9	
i	13 Januar 1988, siehe Dokument insgesamt	. '		
İ	Siene Dokument Insycodiic		1	
		•	i	
1			1	
P,X	EP, A2, 0431545 (HOECHST AKTIEN	IGESELLSCHAFT)	1-9	
,	12 Juni 1991,	1	<del>-</del> -	
ļ	Siehe Ansprüche: Seite 3, Z	'eile 21 -		
•	Zeile 24; Seite 4, Zeile 3	- Zeile 7;	1	
!-	Seite 14, Zeile 34 - Seite 1	6. Zeile 55	1	
· ·		,	1	
			1	
l			1	
X	Northeastern Weed Science Socie		1-9	
1	Proceedings, S.B. Horsley: "Tan		:	
i I	phosate with adjuvants and other		(	
	striped maple control <sup>n</sup> , Seite 8	<i>i</i> 4	1	
, <i>!</i>			ĺ	
- 2200	Waliffertichungs 10			
	ondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen <sup>10</sup> : <del>röffentlichung, die den aligemeinen</del> Stand der Technik	"" Spatere Veromentischung, die nach dem inti		
defi	finiert, aber nicht als besonders bedautsam anzusehen ist	meldedatum oder dem Prioritätsdatum verä ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert,	, sondern nur Zum	
"E" Site	ieres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem interna Inglen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	Verständnis des der Erfindung zugrundelies oder der ihr zugrundeliegenden Theorie en	genden Prinzips	
	röffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätssaspruch	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung	g, die beanspruch-	
ZWE	reifelhaft erscheinen zu tassen, oder durch die das Veröf-	te Erfindung kann nicht als neu oder auf er	finderischer Tätig-	
880	ntlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht ge- nnten Verüffentlichung belegt werden soll oder die aus ein			
	n anderen besonderen Grund angegeben lat (wie ausgeführ	ri) "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedautung te Erfindung kann nicht als auf erfinderisch		
"O" Ver	röffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ne Benutzung, eine Ausstellung oder andere Masnahman	rubend betrachtet werden, wann die Veröffe	entlichung mit	
	ne Benutzung, eine Ausstellung oder andere Masnahman zieht	einer oder mehreren anderen Veröffentlicht gorie in Verbindung gebracht wird und dies	ungen dieser Kate-	
	röffentlichung, die vor dem internationalen Anmaldeda-	einen Fachmann naheliegend ist		
tum	m, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent hit worden ist	- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Pa	tentfamilie ist	
	CHEINIGUNG  es Abschlusses der internstionslen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenber	richts	
9. Ja	anuar 1992	_1 0. 0Z 92		
Internatio	onale Recherchenbehörde	Unterschrift des bevollmächtigten Bediensteten		
		MANUCE CHOC	, <del>, , , , , , , , , , , , , , , , , , </del>	
			1.6	

	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der masgeblichen Teile	Betr. Anspruch Hr.
AH-		Betr. Ansproch Ar.
Χ	WO, A1, 9007275 (MONSANTO COMPANY)	1-9
	12 Juli 1990,	
	Siehe Ansprüche 1-7, 9-11; Seite 30, Zeile 7 - Zeile <i>2</i> 8	
	Zerre / - Zerre 28	'
	and the second of the second o	•
(	EP, A1, 0318276 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND	1-9
	COMPANY) 31 Mai 1989,	
	Siehe Spalte 8, Zeile 9 - Zeile 14; Zeile	
	16 - Zeile 23; Ansprüche	٠.
	<b></b>	, <b>l</b>
(	WO, A1, 8904606 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND	1-9
•	COMPANY) 1 Juni 1989,	* 3
	Siehe Seite 9, Zeile 24 - Seite 10, Zeile	
	4; Ansprüche	
		İ
	<del></del>	
ζ.	WO, A1, 9002486 (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND	1-0
	CONPANY) 22 März 1990,	1-9
	Siehe Seite 6, Zeile 11 - Seite 7, Zeile	
	36; Ansprüche 1, 3, 6, 10, 11	
	<del></del>	
	FD A1 G100F00 (DUONF DOUBLE LORDS)	
4	EP, A1, 0192583 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 27 August 1986,	1-9
	Siehe Ansprüche; Seite 3, Zeile 30 -	•
٠	Zeile 31	
	<del></del>	-
· · ·	ED A1 02071 CE (DUONE_DOUGLENC ACDOCUTATE)	1.0
١.	EP, A1, 0387165 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 12 September 1990,	1-9
	Siehe Ansprüche 1, 2, 4, 5	1
	=	
	<del>-</del>	
A	Patent Abstracts of Japan, Band 11, Nr 60, C405,	1-9
	Zusammenfassung von JP 61-218503, publ 1986-09-29 NISSAN CHEM IND LTD et al.	
	6.5°	
	<del></del>	4
	********	1.6
		230
	$\{ \cdot \}$	

## ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.PCT/EP 91/02068

SA

52469

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchesbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 31/10/91

Diese Angaben dienes nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gawähr.

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Verüffentlichung	Mitglied(er) dar Patentiamilie		Datum der Veröffentlichung
P-A2- 0252237		AU <del>-B</del> -	605484	17/01/91
LI AL OLSELS!	20, 72, 00	AU-D-	7264087	12/11/87
		DE-A-	3615711	17/09/87
		EP-A-	0412577	13/02/91
		JP-A-	62267211	19/11/87
		ZA-A-	8703301	02/11/87
EP-A2- 0431545	12/06/91	DE-A-	3940573	13/06/91
HO-A1- 9007275	12/07/90	AU-D-	4833390	01/08/90
,	•	CA-A-	2006816	30/06/90
•		EP-A-	0378985	25/07/90
	•	EP-A-	0452366	23/10/91
P-A1- 0318276	31/05/89	AU-D-	2820389	14/06/89
		EP-A-	0394324	31/10/90
		JP-T-	3501479	04/04/91
	,	US-A-	4959095	25/09/90
		WO-A-	89/04606	01/06/89
/O-A1- 8904606	01/06/88	AU-D-	2820389	14/06/89
•		EP-A-	0318276	31/05/89
		EP-A-	0394324	31/10/90
		JP-T-	3501479	04/04/91
		US-A-	4959095	25/09/90
10-A1- 9002486	- 22/03/90	AU-D-	4193689	02/04/90
		EP-A-	0360441	28/03/90
		EP-A-	0432200	19/06/91
P-A1- 0192583	27/08/86	AU-B-	577658	29/09/88
		AU-D-	5259586	31/07/86
		CA-A-	127 <i>2</i> 890	21/08/90
•		FR-A-B-	2576181	25/07/86
		GB-A-B-	2169806	23/07/86
•		JP-A-	61172805	04/08/86
		OA-A-	8194	30/10/87
P-A1- 0387165	12/09/90	AU-D-	5078990	20/09/90
		CA-A-	2011531	07/09/90
		FR-A-	2644036	14/09/90
		JP-A-	<b>2289505</b>	29/11/90

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtablatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82